爾日本国特許庁(JP)

- 40 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-128153

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成 2年(1990) 5月16日

G 01 N 27/327

7363-2G G 01 N 7363-2G

27/30

353

審査請求 未請求 請求項の数 8

ĴЖ (全12頁)

60発明の名称

水溶液中の酵素脱水素可能な化学的種の測定のためのセンサー

頤 昭63-252837 20特

顧 昭63(1988)10月6日 22出

@発 明 者

明

者

@発

カーター・アンダーソ

アメリカ合衆国ミネソタ州55417ブルックリンパーク・シ ツクステイセプンスウエイ・6057

デビツド・シー・ソジ

アメリア合衆国ミネソタ州55408ミネアポリス・アービン

グアベニユーサウス 2654

ウイリアム・ブイ・フ

アメリア合衆国ミネソタ州55417ミネアポリス・ノコミス

@発 明 者 アウラー

アベニューサウス 4925

アーデン・メデイカ 包出 顧

ル・システムズ・イン

アメリカ合衆国ミネソタ州55113ローズビル・ロングレイ クロード 2675

コーポレーテッド

1991代理 人

弁理士 小田島 平吉

最終頁に続く

1、発明の名称

水路波中の酵素脱水素可能な化学的種の 測定のためのセンサー

2、特許請求の範囲

1、キャリヤーおよび少なくとも2つの電値か らなり、脱水素に対して感受性の選択した化学的 種のレベルをその前液中においてそのためのデヒ ドロゲナーゼ酵素の存在下に、アンペア測定的に、 検出できる臨床化学的分析装置と一緒に使用する ための1回使用の感知装置において、前記気候の 1つは、メチレンブルー、NAD*およびNAD P'から皮る袋のコフアクター、パーフルオロス ルホン酸ポリマーおよび背記選択した化学的後の 脱水素のための酵素からなる組皮物でコーティン グされていることを特徴とする前記感知整量。

2、キャリヤーおよび少なくとも2つの電極か らなり、水沸化に対して感受性の選択した化学的 種のレベルをその前液中においてそのためのデヒ ドロゲナーゼ膵索の存在下に、アンペア個定的に、

検出できる臨床化学的分析装置と一緒に使用する ための【四使用の感知装置において、前記電框の 1つは、メチレンブルー、NADHむよびNAD **Hから戌る群のコフアクター、パーフルオロスル** ホン酸ポリマーおよび前記選択した化学的種の脱 水素のための酵素からなる組皮物でコーティング されていることを特徴とする前記感知装置。

3、キャリヤーおよび少なくとも2つの電極か らなり、その溶波中においてそのためのデヒドロ グナーゼ酵素の存在下に、アンペア類定的に、検 出できる臨床化学的分析装置と一趟に使用するた めの1四使用の感知装置において、前記電板の1 つは、メチレンブルー、NAD*およびNADP* から戻る群のコフアクター、パーフルオロスルホ ン酸ポリマーおよび前記選択した化学的概の脱水 案のための酵素からなる餌皮物でコーティングさ れていることを特徴とする前記感知藝堂。

4、脱水深に対して感受性の選択した化学的程 の速度を、水溶液中において、そのためのデヒド ロゲナーゼ酵素の存在下に決定する方法であって、 電極上のコーティングの外表面を前記部液でぬらし、前記を前記コーティングを通過させて前記電極と独立して前記電極との電流を生皮させ、その後、前記コーティングはメチレンブルー、NAD・およびNADP・からはメチレンブルー、NAD・およびNADP・から成る群のコファクター、パーフルオロの脱水素のための除業からなることを特徴とする前記方法

らなる感知装置のための電極。

3、発明の詳細な説明・

本発明は、医学的装置に関する。とくに、本発明は、水溶液、とくに体液、例えば、全血液、血 無および尿の中の酵素脱水素可能なまたは水素化 可能な物質、例えば、グルコースまたはビルビン 酸のレベルを、アンペア的に、固定するために使 用する、臨床化学的分析装置に関する。

・ 上述の血液または他の体液中のある種の化学的 物質および/または生物学的物質のレベルを精確 に、信頼性をもって、かつ迅速な情報を得ること が、現代の診断医学において、要求されている。

最も普通の決定の1つは、血液または尿中のグ ルコースの決定であり、そして、便宜上、以後の 説明はグルコースのレベルの決定に集中される。

一四使用の感知製量を利用するこのような分析のために有用なシステムは、1987年3月31日付けの米国特許第4、654,127号(リチャード W. ペイカーむよびロウジャー L.フンク) (その関示を引用によってここに加え

のための酵素からなることを特徴とする前配方法。

7、NAD*、パーフルオロスルホン酸ポリマー、メチレンブルーおよびデヒドロゲナーゼ酵素からなる電振コーティング組成物。

8、NAD*、パーフルオロスルホン酸ポリマ 一、ポリビニルピロリドン、硬化したポリ酢酸ビ ニルラテックスおよびデヒドロゲナーゼ酵素から なるコーティングをその上に有する導電性本体か

る) に記載されている。

米国特許第4、654、127号の接置において、体液、例えば、血液または尿の試料を多室の受容の1つの室に入れ、一方目盛り定め剤の液体を受弱の他の室に入れる。次いで、センサーの電極へ、まず、日盛り定め剤の液体を遅れさせ、次いで試験試料を流れさせる。液体とセンサー電極との順次の接触は電流を発生させ、この電流を測定しかつ関係づけて、試験液体中の特定の物質の接定に関する所質の情報を得る。次いで、キャリナー(carrier)を廃棄する。

米国特許市4,654,127号のシステムにおけるセンサー電極の各々は、ポリマーおよび電気的活性機を含むコーティングを有するものとして関示されており、ここでポリマーはセンサーの活性区域にわたって膜をつくり、そしてシステムの導電性表面に近くに電気的活性機を固定化する機能を有する。

また、溶液中のそのレベルを固定すべきある物質、例えば、グルコースは、適当なデヒドロゲナ

ーゼ酵素の存在下に熨水素に対して感受性である こと、およびこのような脱水素は電子を遊離し、 これによって測定可能な電流を発生することは知 られている。ほとんどの場合において、脱水素は 直接電流に変換されないが、むしろ、コファクタ ー、併えば、NADH(NAD*の選元された形 題ーニコチンアミドアデニンジヌクレイド) 、お よび仲介物質を含む反応の複様による。このよう なシステムの一般的化学は、次の陰文において論 じられている:ロ・ゴルトン(Lo Gorton)、 「ニコチンアミド被群案の電気放ୟ的酸化のため の化学的変性した電極 (Chemical Modified of Nicotinamide Coenzymes) J . J . Chem. Soc. Faraday Tran s. 1., 1986, 8 2. 1245-1258 (その関示を引用によっ てここに加える)。ロ・ゴルトン(Lo Gorion) の論文における反応機構は、次によって表わされ 8 :

る。さらに、全血液の測定は、ヘモグロビンの酸素硬質能力のために、精確に測定することが非常に困難である。

あるいは、先行技術は、化学反応において政策 の代わりに仲介物質を使用し、これはセンサー電 紙上の誤またはコーティング中に挿入されて、予 備者駅の必要性を辞除した。ペンゾキノンを仲介 物質として選択する場合、グルコースとペンゾキ ノンとのグルコースオキシダーゼの存在下の反応 はグルコール酸およびハイドロキノンを生成する。

この別法は、所望の(および部定する)反応が グルコースと分子状態実との前途の反応と競争す るという欠点を有する。こうして、異なる酸素製 成をもつ試料は、同一のグルコース後度において 異なる培養の応答を生成することがある。この妨 客は全血液の測定において最も顕著である。

本発明の1つの面によれば、キャリヤーおよび 少なくとも2つの電極からなり、脱水素に対して 感受性の選択した化学的種のレベルをその溶液中 においてそのためのデヒドログナーゼβ素の存在



ここでSH」およびSは、その過度を決定すべき 種の、それぞれ、水素化および脱水素された形態 を表わし、そしてMozおよびMredは、それぞれ、 仲介物質の酸化されたおよび是元された形態を表 わす。

グルコースのレベルの電気化学的検出のための 最も普通のアッセイの系は、グルコースオキンダ ーゼの存在下に分子状酸素によりグルコースを酸 化して、グルコール酸および過酸化水素を生成す ることを含む。電気化学的検出は、酸素の消耗に、 あるいは過酸化物の発生に関係づけることができ る。

いずれの場合においても、この機構の主要な欠点は職業の利用可能性における制限である。この 制限は、試験液体において直面することが期待される後度の所選の直旋の範囲のために、適切な職 業の供給を保証するために、予備者収を必要とす

下に、アンペア測定的に、検出できる臨床化学的分析装置と一緒に使用するための1回使用の感知接置において、前記電板の1つは、メチレンブルー、NAD*、パーフルオロスルホン酸ポリマーおよび前記選択した化学的種の股水素のための降業からなる種皮物でコーティングされていることを特徴とする前記感知装置が提供される。

好ましくは、コーティング組成物は、また、水

特開平2-128153(4)

溶性樹脂のポリマー、例えば、ポリピニルピロリ ドン(PVP)および水性エマルジェン接着剤、 例えば、ポリ酢酸ピニルラテァクス接着剤を含有 する。

ある脱水素反応について、この分野において知 られているように、コファクター(cofactor)と して、NAD*の代わりにNADP*(ニコチンア ミドアデニンジヌクレイドホスフェート)を使用 することが好ましいことがある。

本発明は、また、脱水素よりわむしろ、水潔化に感受性である化学的機に、デヒドロゲナーゼ酵素、例えば、ビルビン酸の存在下の適用することができる。このような用途において、コファクターの水素化された形態、すなわち、NADHまたはNADPHをNADPキの代わりにコーティング組成物において使用する。

本発明の他の実施関係において、本発明は体液 または他の水溶液中のデヒドロゲナーゼ酵業のレ ベルを検出するために使用できる。このような場 合において、コーティング組皮物はデヒドロゲナ

十分に長い期間の間をの一体性を保持する。アニ オン性パーフルオロスルネン酸ポリマーはカチオ ン性メチレンブルーを臓に結合すると信じられる。

本発明の感知電域は測定アノードであり、好きしくは単一のカソードおよび地間に電子をある。他 方のアノードは、「パックグラウンドアーのものアノードは、「パックグラウンドアーののでクラウンドアーののでクラウンドで、カソードおよび地面に関して、中で、カソードおよび地面に関しておいて、数音をはなった。ないでは、アノードにおける大きないが、アノードの間に印加する電圧に無視できる影響のみを有する。

測定アノードおよびパックグラウンドアノードの両者は、好ましくはグラファイトから作る。カソードは、好ましくは、但から作り、そして塩化銀のコーティングを育する。資本のコーティング組成物でコーティングされるのは測定電極のみである。

ーゼ開末を含有せず、むしろ試験すべき体液のデ ヒドロゲナーゼ酵素の含量によって消費されるこ とが期待される量を越える量において、測定すべ き酵素による水素化または脱水素に対して感受性 の機を含有する。

本発明のシステムにおいて、グルコース含量を、例えば、アンペアに翻訳するために必要な成分のすべては、グルコース含量の類符する直線の範囲のために適切な供給で、コーティング中に配合される。こうして、試料の予備者訳は不必要である。

さらに、酸素は限定において含まれず、そして 酸素の後度はそれに影響を及ぼさない。

コーティング中のメチレンブルーの存在は、低い印加電圧における検出および測定を可能とし、 こうしてより高い電位において酸化に感受性であ りうる値からの妨害を排除する。

本発明のコーティングされた電循は、急速に応答し、2分以下の精確な部定を可能とする。

最後に、膜の組成物は水器液中に可溶性でなく、 そして質似性ある測定の実施を可能とするために

パーフルオロスルホン酸ポリマーが唯一の機脂 皮分であるコーティング組成物において、コーティ ングは目姿り定め剤(calibrant)の液体および 試験液体のそれを通過する急速な移送のためには 密でありすぎる。こうして、このような組成物は より遅い試験において使用することができるが、 急速な読みを提供することを意図するシステムに おいては肝ましくない。

コーティング組成物が、また、水溶性樹脂のポリマーを含む野主しい異塩風様において、コーティング組成物は目盛り定め割および試験溶液のそれ を通す急速な参送を可能とする。

好ましい組成物は、また、乾燥のとき架構した -構造体を形成する、水性エマルジョン接着剤、例 えば、ポリ酢酸ビニルクテァクスを含有し、これ によって改良された一体性を組成物に与える。

第1回は、本発明の感知装置10の全体の構成 を示す。この装置は、強靭な、非導電性プラスチッ ク材料、例えば、アクリロニトリループタジエン - スチレン- コポリマー (ABS) から作られた、 開性のカードの形態キャリャー」1、およびその一端をカバーする板12を含む。板12は、一般に、透明なブラスチック材料から作られるが、透明性は必須ではない。

キャリヤーの一端に、板より下に、毛管澄路1 3が存在し、これはS子形であり、そしてキャリー ヤー11の上表面と実質的に平組なS字形カパー の下表面との間の狭い空間によって定められる。 連行する。入口端に、「プラウ (plow) と呼ぶ、 S字形の毛管通路のカバーの上昇した部分17が 存在する。そのプラウの機能は、後遠するように、 日盛り定め到台上び試験格波を保持するはくに孔 を関け、そしてこれらの脅波を、遅続的に、毛質 通路の入口14に入らせることである。 パックグ ラウンドアノード18、カソード19および選定 アノード21は、毛管通路内に、その入口に興徒 して、存在し、そして各々は、景定アノード2.1 について第2因に示すように、「モート (moat)」 33によって取困まれている。

3に至る。キャリヤー11の両方の面における事 電性トラック3 4 は、測定アノードにおいて発生 した電子を感知装置内の被点へ導き、そして究極 的に所望の認みを提供するマイクロブロセッサへ 減く。

パックグラウンドアノード18は、コーティングまたは膜をもたない以外、測定アノード21に類似する。カソード19はキャリヤー11を選して延びる銀のブラグであり、その上表面は塩化銀の即い層でコーティングされている。

コーティング32は、前述のように、少なくともグルコースデヒドロゲナーゼ(グルコースが選定すべき化学銀でるとき)、メチレンブルー [3.7 ービス(ジメチルアミノ)フェノチアジンー 5 ーイウムクロライド] およびパーフルオロスルホン敗ポリマーからなる。

使用できる適当なパーフルオロスルホン酸ポリマーは、少なくとも約900の等価重量(equvalent veight)を有するものである。少なくとも約1100の等価重量は好ましい。

円貨野ガイドスリーブ22は、入口17より上版18の1つの角に取り付けられている。多窓ングー23はスリーブ22内に回転となるとで取り付けられてむり、そして内部の鍵24年をして、この壁はシリングーを、目盛り定めが設定が対象と26とに分割されたののでは、かりではよっては、カーによってでは、カー23の上崎より上に配置される。

制定アノード21は、第2倒に断面図で示されており、グラファイトプラグ31、好ましくはグラファイトプラグから切ったシリンダーからなり、このプラグはカソード11のプラスチック材料中に孔を通して延びている。庭またはコーティング32は、プラグ31の1つの表面をカバーし、そしてそこから短い距離でプラグを取倒むモート3

パーフルオロスルホン散溶液は、イー・アイ・デュポン社から窗標ナフィオン(Nafion®)で 商業的に販売されており、そして、また、マーチン(Martin)らの手順 [Anal、Chem., Vol. 54, 1639(1982)] によって調製することができる。

好ましくは、コーティング組成物は、また、水 溶性樹脂のポリマー、例えば、ポリビニルビロリ ドンを含有する。この材料の存在は、コーティン グまたは底を、試験溶液の透過性をよりよくし、 そして読みをより返くする。

ポリビニルピロリドン (PVP) が水穏性ポリマーであるとき、それは、一般に、約10,000を越える、好ましくは約300,000を越える平均分子量を有する。

使用できる他の適当なポリマーは、ポリエチレンオキシド、ポリビニルアルコール、ヒドロキシエチルセルロース、アラビアゴムおよびアルギン 酸などを包含する。

さらに、好ましいコーティング組成物は、また、

特開平2-128153 (6)

水性エマルジョン後着前、例えば、ポリ酢酸ビニルラテックス接着所を含有する。この物質は、決定酵母のとき架構して硬化し、これによって追加の一体性を決定酵母したコーティングに付与し、コーティングが試験溶液で臨潤したときの別選を少なくすると思われる。

使用できる他の水性エマルジョン接着前は、ア クリレートおよびメタクリレートエステルのラテァ クスポリマーを包含する。

約1000の使い捨てキャリヤーのための測定アノードの調製に十分な、典型的なコーティング組成物は、約2000~約3500単位のグルコースデヒドロゲナーゼ(または50単位/ms語性に基いて約0.04~約0.07 g)、約0.2~約0.5 gのニコチンアミドアデニンジスクレイド、約0.01~約0.03 gのメチレンブルーおよび約1~約2 mlのパーフルオロスルホン酸ポリマーを1.25 重量%のポリマーを含有する。

コーティング組成物を測定気框の上表面に適用

ン接着期を含有する。

コーティングは、乾燥後、一般に、約2~約4 ミル、好ましくは約3~約3.5ミルの厚さを有 ナス

特定の実施額様において、約1080の電極のため のコーティング組成物は、次の成分からなる:

- 1) グルコースチヒドログナーゼ、2235単 枚、
- 2) ニコチンアミドアデニンジヌクレイド、ナトリウム塩、0.298g、
 - 3) メチレンブルー、0.1758、
- 4) ポリビニルビロリドン (木中1%)、 l... 300a、
- 5) ポリ酢酸ビニルラテックス (水中2・1 %)、0.388 a、
- 6) パーフルオロスルホン酸ポリマー (水中 1. 25%)、1. 313ml。

コーティング組成物は、肝ましくは、約500 一約1000単位/m1のグルコースデヒドロゲナ ーゼ、約9~約15重量%のNAD*、約0、3 し、次いで乾燥させる。 測定電極を取困むモート は、電極のへりにおいて鋭い変面を形成し、これ によって、変面優力により、コーティング組成物 のための鋭い境界を形成し、その広がりを精確に 電描の区域に限定する。

グラファイトは油性または頑水性の姿面を有するが、驚くべきことには、水性コーティング組成物はそれによってはじかれないこと、およびコーティングは、乾燥後、それに接着性であることがわかった。

コーティングを聴躁すると、それは、典型的には、コーティングの1gにつき、約4000~約8000単位のグルコースデヒドロゲナーゼ(またはその約8~約16重量%)、約75~約87重量%のNAD*、約2~約6重量%のメチレンブルーおよび約2~約4重量%のパーフルオロスルネン酸ポリマーを含有する。さらに、コーティングは、0~約7重量%、舒ましくは約2~約4 重量%の水磁性ポリマー、および0~約5重量%、舒ましくは約1~約3重量%の硬化したエマルジョ

~的 0. 6 重量%のパーフルオロスルホン酸ポリマー、的 0. 4 ~ 的 0. 9 重量%のメチレンブルーおよび的 0. 1 ~ 的 0. 6 重量%のポリ酢酸ビニルラテックスを含有する。組成物の独都は溶媒、主として水である。

この政情におけるコーティング組成物の外観は、 一般に、非常に暗い青であり、分散した散照な黒 い粒子を含む。

通作にむける測定電板の性質を、第3図むよび 第4図に示す。第3図は2種類の試験に関する。 それは、第1試験にむいて、電極にむけるアンペ アを示し、電板が、まず、5ミリモルのグルコースを含有する目感り足め剤剤液に暴露され、次いで(120秒後)2ミリモルのグルコースを含有するようにつくられた試験剤液に暴露されるとき、アンペアは変動する。第2試験は、同様であるが、試験剤液は20ミリモルのグルコースを含有するようにつくられる。

第3因の左の曲線を左から右に狭むと関与かなように、電極は、最初、不規則な未知の電気的「ノイズ」の理由によって、少量の電流(約1 ミリアンペア)を発生し、そして電路は、約60秒以内に、目盛り定め剤治液が電極に到達するにつれて、3ミリアンペアに近くまで上昇する。

試験容務が解放されると、約120秒後、混合作用によるアンペアの瞬間的なわずかの上昇が存在し、次いで、試験溶液が目盛り定め刺溶液を着釈し、そのグルコース含量を低下させるにつれて、アンペアは一定して低下する。

これと対風的に、右の曲線は、また、目盛り定 め刺剤破が電域に到速するときの、最初の60秒

グルコースを含有しない目盛り定め剤(歯臓A およびB)について、および 5 ミリモルのグルコースを含有する目盛り定め剤(歯離C およびB)について、印加した電位を変化させて、測定した電流の変動を示す。曲線 A および C は、アノードのコーティングがメチレンブルーを含有しないシステムを表わす。曲線 B および D は、コーティングがメチレンブルーを含有しないシステムを表わす。

理解できるように、曲線AおよびCの間において、曲線BおよびDの間におけるより、大きで流が存在し、そして曲線AおよびBにおける示で流になって曲線AおよびBにおけるで流にないではないではないでは、ないではないでは、コーティング組成物中のはように、コーティング組成物中のはように、コーティング組成が中ののように、カーティング組成ができるようでは、より大きの感じなよいができるようも、より大きの感じないができるようも、より大きの感じなどという。4

関のアンペアの増加を示す。これに引続いて、第 2 試験静蔵が解放されるとき、120秒後、アン ペアは大きく増加し、試験静敵が目盛り定め剤静 液中に配合され、それと置換されるとき、静液の グルコースは上昇しはじめる。約180秒の後、 約10ミリアンペアのピークアンペアが降られ、 この時、この装置のよってアンペアが脱取られ、 そして目盛り定め剤商液についてのアンペアの脱 みと関係づけられて、試験静液の所望の読みが得 られる。

前述の特定のコーティング組皮物を使用して作られた、第3回の試験において使用した特定のシステムについて、試験溶液のアンベアの読みについての最適な時間は、目盛り定め削溶液の解放後約180秒がよび試験溶液の解放使用すると、最適な読取り時間は目盛り定め削溶液の解放後2分程度に狙い時間から20分またはそれ以上までに変化するであろう。

第4四は、4つの別々の曲線を含有し、そして

第5回の実施 遊様は、例えば、 極端な精度を保証しかつ健みの調度が二次的な重要性をもつ決定、例えば、血液中のエチルアルコールのレベルの決定にとくに有用である。

以下の表は、電視を発生するためにグルコース

かに1/4

オキシダーゼ反応を利用する、商業的に入手可能 なグルコースのアンペア関定システムと比較した、 本発明のシステムの性能の特性を提供する。

表

	#	
• .	先行技術の	本発明の
•	システム	システム
精度	•	
血蜂	3 - 8 %	3 - 5 %
全血液	6 - 1 0 %	3 - 5 %
金血液を使用する		
最低の検出レベル 3	ミリモル/ロ	1ミリモル
		以下/皇
最高の検出レベル20	ミリモル/4	30-35
		ミリモル
		/2
酸素の妨害	大きい、酸紫	なし
- '	の抑制信号	•
全血液を使用する		•
温度の影響	大きい	酸素のシス
		テムのわず

んこの読みがなされると(一般に約120秒後)、 キャップ28台よびシリンダー23をもう一度この時は180°だけ試料の試験位置へ回し、ここで塞27の底における箱のシールをブラウ17によって孔開けし、そして試験液体は毛管通路13の入口14の中に流入する。

試験液体は、この時点において、電極18.1 9および21を含有する毛管通路3の部分において 1日盛り定めが定性を改換する。毛管通路中の試 発管作用のために、液体ヘッドの減少および 毛管性関によって必要して、をして 分がで、自盛り定めが測定電極21と活 地したとき、分析装置は試料液体中のグルコースの機度を調率する。

本発明は、主として、グルコースレベルの決定 に関して製明した。しかしながら、本発明は、選 当なデヒドログナーゼ酵素の存在下に脱水案され うるまたは水素化されうる他の化学強、例えば、 精確さ

血漿 【ミリモル/』 】ミリモル以

下/ℓ

全血液 ±1.5ミリ 1ミリモル以

モル/2 下/2

エタノール、乳酸塩、ビルベート、コレステロール、ヌレエート、グリセロールおよびグルタメート、ピルビン酸塩、コレステロール、りんご酸塩、グリセロールおよびグルタミン酸塩などを検出するために使用できる。

本発明を好ましい実施関係を参照して説明した が、本発明の数示および観囲を逸脱しないで、個 々の変化および変更が可能である。

本免明の主な態様および特徴は、次の通りである。

1、キャリヤーおよび少なくとも2つの電極からなり、脱水素に対して感受性の選択した化学的種のレベルをその都液中においてそのためのデヒドログナーゼ酵素の存在下に、アンベア測定的に、検出できる臨床化学的分析较麗と一緒に使用するための1回使用の感知数量において、前記電極のしつは、メチレンブルー、NAD*およびNADP*から皮る群のコフアクター、パーフルオロスルホン酸ポリマーおよび前記選択した化学的種のレホスのための群家からなる組成物でコーティン

グされていることを特徴とする原記感知装量。

2、キャリヤーおよび少なくとも2つの電極からなり、水素化に対して感受性の選択した化学的 2のレベルをその存在中においてそのためのデヒ ドロゲナーゼ酵素の存在下に、アンベア測定的に、 検出できる臨床化学的分析装置と一緒に使用する ための1回使用の感知装置において、前記電極の 1つは、メチレンブルー、NADHおよびNAD Hから成る群のコフアクター、パーフルオロスル お歌ポリマーおよび前記選択した化学のの脱 水素のための辞素からなる組成物でコーティング されていることを特徴とする前記感知

3、キャリヤーおよび少なくとも2つの電極からなり、その溶液中においてそのためのデヒドログナーゼ麻素の存在下に、アンペア海定的に、検出できる臨床化学的分析装置と一緒に使用するための1回使用の感知装置において、前記電極の1つは、メチレンブルー、NAD*およびNADP*から戻る群のコファクター、パーフルオロスルホン酸ポリマーおよび前記選択した化学的種の題水

約2~約4度量%のパーフルオロスルホン酸ポリマーおよび約3~約6度量%のメチレンブルーを 含有する上記郊4項配数の必知数量。

11、前記コーティングは、さらに、約2~約4重量%のポリビニルピロリドンおよび約1~約3重量%の硬化したポリ酢酸ビニルを含有する上配第10項記載の感知装置。

素のための酵素からなる組成物でコーティングされていることを特徴とする前配感知技能。

4、前記算案はグルコースデヒドロゲナーゼで ある上記第1項記載の感知装置。

5、前記コーティング組成物は水溶性機能のポリマーを合有する上記第1、2および3項のいずれかに記載の感知装置。

6、前記水均性樹脂のポリマーはポリビニルピロリドンからなる上記第5項記載の感知装置。

7、前記コーティング組成物は水性エマルジョン接着剤を含有する上記第1,2および3項のいずれかに記載の盛知装置。

8、前記接着剤はポリ酢酸ピニルラテックスからなる上記第7項記載の感知装置。

9、前記コーティングは約2〜約4ミルの厚さ を有する上配第1、2および3項のいずれかに記 載の路知装置。

10、前記コーティングは、約4000〜約8 000単位/gのグルコースデヒドログナーゼを 含有し、そして約75〜約87重量%のNAD*、

13. 水素化に対して感受性の選択した化学的 種の検定を、水溶液中において、そのためのデヒ ドロゲナーゼ酵素の存在下に決定面を的記憶を で、電極上のコーティングの外表面を的記憶を のし、前記溶液を前記コーティングを過過され では、変化を では、そして前記電極と他の電 を生成させ、その後、前記コーティ シグはメチレンブルー、NADHおよびNADP 日から成る群のコフアクター、パーフルオロスル ホン酸ポリマーおよび前記選択した化学的認 木集のための酵素からなることを特徴とする前記 大作。

14、脱水深に対して感受性の選択した化学的 他の譲度を、水溶液中において、そのためのデヒ ドロゲナーゼ酵素の存在下に決定する方法であっ て、電極上のコーティングの外表面を前記解液で ぬらし、前記解液を前記コーティングを通過させ て前記電極と接触させ、そして前記電極と他の電 種との間の電流を生成させ、その後、前記電流の アンペアを測定することからなり、前記コーティングはメチレンブルー、NAD・およびNADP・より成る絆のコフアクター、パーフルオロスルホン敢ポリマーおよび前記選択した化学的機の脱水楽のための酵素からなることを特徴とする前記方法。

15、前配外表面は、前記選択した化学的機の 前記溶液でぬらす前に、目寄り定め剤溶液でぬら す上記第12,13 および14項のいずれかに記 載の方法。

16、前記選択した化学的種はグルコースであり、そして前記デヒドログナーゼ酵素はグルコースデヒドログナーゼである上記第12項記載の方法。

17、前記選択した化学的機はアルコールであり、そして前記デヒドロゲナーゼ酵素はアルコールデヒドロゲナーゼである上記第12項記載の方法。

18、前記コーティングは、さらに、水溶性質 血のポリマーおよび硬化したエマルジョン接着剤

2 4、前記跡裏はグルコースデヒドロゲナーゼ である上記第23項記載の組成物。

25、前記コーティング組成物は、さらに、ポリピニルピロリドンおよびポリ酢酸ピニルラテァクスを含有する上記第23項記載の組成物。

26、前記コーティングは、約500~約1000単位/mlのグルコースデヒドログナーゼ、約9~約15重量%のNAD*、約0.3~約0.6 重量%のパーフルオロスルホン酸ポリマー、約0.4~約0.9重量%のメチレンブルーおよび約0.1~約0.6重量%のポリ酢酸ピニルラテックスを含有する上配第24項記載の組成物。

27、NAD*、パーフルオロスルホン酸ポリマー、ポリピニルピロリドン、硬化したポリ酢酸ピニルラテァクスおよびデヒドロゲナーゼ豚素からなるコーティングをその上に有する運電性本体からなる原知装置のための電極。

28、的記事電性本体はグラファイトである上 記第27項記載の電概。

29、前記コーティングは、約75~約87重

を含有する上記第12.13および14項のいずれかに記載の方法。

19、前紀水溶性機能のポリマーはポリビニル ピロリドンであり、そして前紀硬化したエマル ジョン接着剤は硬化したポリ酢酸ビニルである上 記解18項記載の方法。

20、前記コーティングは、約4000一約8000単位/5のグルコースデヒドロゲナーゼ、約75~約87重量%のNAD*、約3~約6里量%のパーフルオロスルホン酸ポリマーおよび約2~約4度量%のメチレンブルーを含有する上記第19項記載の方法。

21、前記アンペアは付加された電位において 測定する上記部12.13および14項のいずれ かに記憶の方法。

2.2、前記分加された電位日約0.2~約0. 4ポルトである上記第21項記載の方法。

23、NAD*、パーフルオロスルホン酸ポリマー、メチレンブルーおよびデヒドログナーゼ酵素からなる電板コーティング組成物。

量米のNAD*、約2~約4 食量%のパーフルオロスルホン酸ポリマー、約1~約3 重量%の硬化したポリ酢酸ビニルラテックス、およびコーティングの1sにつき約400~約8000単位のグルコースデヒドロゲナーゼからなる上記第27項記載の電磁。

30、前記コーティングは単一の層のコーティングである上記第27項記載の電極。

31、前品コーティングは多層コーティングからなり、ここで上記第27項記載の成分を含有する層がパーフルオロスルホン酸ポリマーから本質的に戻る2階の間に挟まれている上記第27項記載の電極。

4、図面の簡単な説明

第1回は、本角明のシステムにおいてキャリ ヤーの分解斜視因である。

第2回は、本発明の測定電板の拡大断面図である。

第3回は、2つの測定における時間に対する電 流の変動を示すグラフであり、ここで測定量のグ

特開平2-128153 (11)

ルコースを含有する試験溶液は5ミリモルのグルコースを含有する目盛り定め剤である。第1測定において、試験溶液は2ミリモルのグルコースを含有する。

第4回は、グルコースを含有するか、あるいは 含有しない目盛り定め剤について、およびメチレ ンプルーを含有するか、あるいは含有しない目虚 り定め剤について、印加した電圧に対する電池の 変動を示すグラフである。

・ 第5図は、本発明の測定電極の他の実施超級の 上部の拡大部分断面限である。

特許出版人 アーデン・メディカル・システム ズ・インコーポレーテッド

代 理 人 弁理士 小田島 平 :



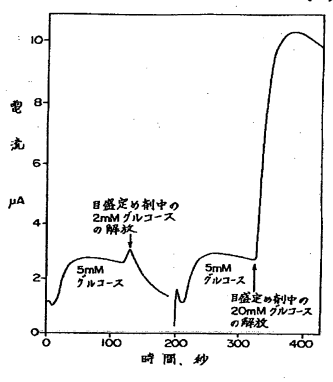
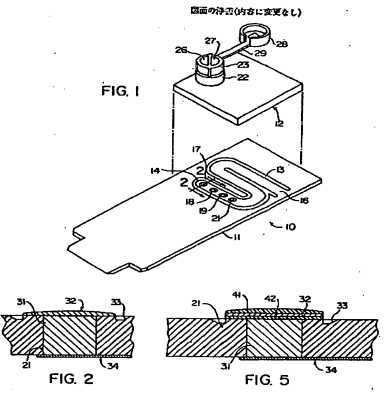
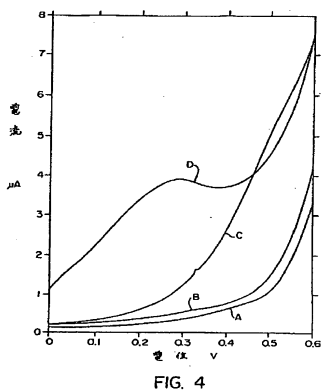


FIG. 3





第1頁の続き

識別記号 庁内整理番号 60 Int. C1. 5

7916-4C // A 61 B 5/00 N

7831-4C 6807-4B 3 1 0

5/14 1/00 1/32 В C 12 Q 6807-4B

手統補正數(肽)

平成1年3月7日

特許庁長官 吉 田 文 級 殿

[. 事件の表示

昭和63年特許顯第252837号

2. 発明の名称

水商被中の酵素脱水素可能な化学的種の規定のための センサー

3. 福正をする岩

事件との関係 特許出願人

アーデン・メデイカル・システムズ・ インコーボレーテツド

4. ft **〒107**

> 東京都港区赤坂1丁目9番15号 住

日本自転車会館

氏 (6078) 弁理士 小 田 島 平 吉

585-2256 舐



平成1年1月31日(発送日) 5. 補正命令の日付

顧書の特許出頭人の鶴、委任状及び 6. 補正の対象 その訳文並びに図面

上班第三日

別紙のとおり 7. 補正の内容 図面の資源(戸査に変更なし) 1. 3. 7